BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



AUSGEGEBEN AM 26. MAI 1955

DEUTSCHES PATENTAMT

PATENTS CHRIFT

Nr. 928 166 KLASSE 8n GRUPPE 103

F 10315 IV d /8n

Dr. Eugen Glietenberg, Leverkusen-Bayerwerk, Dipl.=Sing. Josef Haßmann, Leverkusen-Schlebusch und Dr. Kurt Breig, Köln-Stammheim sind als Erfinder genannt worden

Farbenfabriken Bayer Aktiengesellschaft, Leverkusen-Bayerwerk

Verfahren zur Erzeugung wasserunlöslicher Azofarbstoffe auf der Faser

Patentiert im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland vom 6. November 1952 an
Patentanmeldung bekanntgemacht am 4. November 1954
Patenterteilung bekanntgemacht am 28. April 1955

Zur Erzeugung von Eisfarben im Zeugdruck unter Verwendung von Diazoaminoverbindungen werden verdickte Atzalkalilösungen der bei der Eisfarbenherstellung gebräuchlichen Kupplungskomponenten 5 und Alkalisalze von Diazoaminoverbindungen, welche in dem an der Farbstoffbildung nicht beteiligten Rest löslichmachende Gruppen enthalten, auf die Faser gedruckt, und der Farbstoff wird dann durch Einwirkung von verdünnten Säuren oder Säuredampf 10 entwickelt. Im Hinblick auf die Nachteile, die die nachträgliche Säurebehandlung mit sich bringt, hat es nicht an Versuchen und Vorschlägen gefehlt, die Entwicklung von Eisfarben im Zeugdruck durch Dämpfen mit neutralem Dampf zu bewirken, um so 15 mehr, da es nur so möglich ist, Eisfarben gleichzeitig neben Küpenfarbstoffen zu erzeugen. Das einzige Verfahren dieser Art, das technisch in größerem Maße ausgeführt wurde, ist das in der Patentschrift 697 185 beschriebene Verfahren, bei dem die bis dahin in den 20 Druckpasten verwendeten fixen Alkalien ganz oder teil-

weise durch mit Wasserdampf genügend flüchtige sauerstoffhaltige Basen ersetzt wurden. Aber auch dieses Verfahren konnte in der Praxis nicht allgemein Eingang finden, teils wegen der physiologischen Nebenwirkung der beim Dämpfen auftretenden Amindämpfe 25 auf das Bedienungspersonal der Druckmaschinen bzw. wegen der zur Verhinderung solcher Nebenwirkungen erforderlichen zusätzlichen Schutzvorrichtungen, teils wegen der durch die Verwendung flüchtiger, sauerstoffhaltiger Basen in verhältnismäßig großer Menge be- 30 dingten Verteuerung des Verfahrens. In jüngster Zeit wurden Verfahren gefunden (vgl. z.B. Patentschrift 906 215), die es gestatten, auf einfachste Weise Eisfarben im Zeugdruck durch Dämpfen mit neutralem Dampf zu erzeugen, wenn man die in den bisherigen 35 Druckpasten verwendeten Alkalimengen auf die Menge reduziert, die nötig ist, um die Eisfarbenkomponente in der Druckpaste in Lösung zu bringen.

Bei der Weiterbearbeitung dieser zuletzt genannten Verfahren wurde nun gefunden, daß es möglich ist, 40

35

die Farbstoffausbeute nicht unbeträchtlich zu erhöhen, die Haltbarkeit der Druckpasten wesentlich zu verbessern und die Farbstoffstärken auf Kunstfasern denen auf Baumwolle anzugleichen. Diese wertvollen Effekte werden beim Aufdrucken von üblichen Kupplungskomponenten und stabilisierten Diazoverbindungen unter Zusatz von halogenfettsauren Salzen und fixen Alkalien zu den Druckpasten und Entwickeln des Farbstoffs durch 10 Dämpfen mit neutralem Dampf dadurch erreicht, daß man labile Diazoaminoverbindungen mit löslichmachenden Gruppen im Stabilisator, wie sie durch Kombination von negativ substituierten Aminen mit Stabilisatoren schwach basischen Charakters bzw. von 15 positiv substituierten Aminen mit Stabilisatoren stärker basischen Charakters erhalten werden, Alkalisalze von Halogenfettsäuren und fixe Alkalien in einer Menge von höchstens I bis 2 Mol, berechnet auf die Menge der Kupplungskomponente, verwendet. Voraus-20 setzung für den erfindungsgemäßen Effekt ist daher die Verwendung von solchen Diazoaminoverbindungen, die durch ihren labilen Charakter eine leichte Spaltbarkeit in ihre Komponenten, d. h. in die Diazoverbindung und den Stabilisator aufweisen. Es schalten dabei 25 Diazoaminoverbindungen aus, die aus der Vereinigung von diazotierten Aminen mit negativem Charakter und stark basischen Stabilisatoren entstehen, wie sie beispielsweise in den Kombinationen 4-Chlor-2-toluidin + Sarkosin, 5-Nitro-2-toluidin + Methyltaurin, 4-Chlor-2-anisidin + Sarkosin, 4-Nitro-2-anisidin + Prolin und ähnlichen vorliegen. Diese zeigen unter den Bedingungen des erfindungsgemäßen Verfahrens eine ungenügende Spaltbarkeit. Die erfindungsgemäßerzielten Ergebnisse sind denen der bekannten Verfahren beträchtlich überlegen. Auch im Zusammendruck mit Küpenfarbstoffen wird die nachteilige Beeinflussung der Azofarbstoffe durch flüchtige reduzierende Verbindungen und durch Übertragen von unerwünschten Verbindungen, wie Alkali, Natriumsalz der Oxymethansulfinsäure u. a., aus den Küpenfarbstoffansätzen weitgehend verhindert. Als geeignete Halogenfettsäuren seien z. B. Monochloressigsäure und Monochlorpropionsäure genannt.

Man hatte bereits vorgeschlagen, um die Nachteile der nachträglichen Säurebehandlung zu vermeiden, zur Herstellung von Eisfarben im Zeugdruck Präparate zu verwenden, welche säureabspaltende Mittel, unter anderem monohalogenessigsaures Natrium, enthielten. Diese Verfahren hatten alle keinen praktischen Erfolg, da bei ihnen Laugenmengen zur Anwendung gelangten, wie sie bisher beim Säuredampfverfahren üblich waren, bzw. da bei ihnen Diazoaminoverbindungen verwandt wurden, die durch ihren stabilen Charakter keine genügende Spaltbarkeit aufwiesen. Sie lieferten farbschwache und deshalb technischen Anforderungen nicht genügende Drucke.

Beispiel 1

Von einer auf 1000 g aus je 1 Mol der folgenden Komponenten eingestellten Mischung, die aus äquivalenten Teilen der folgenden Diazoaminoverbindung:

95

100

40 und des folgenden Arylamids besteht:

werden für den nachfolgend beschriebenen Druckansatz 60 g genommen:

Druckansatz

60 g obiger Mischung werden mit

50 g Glykolmonoäthyläther oder einem anderen gebräuchlichen Lösungsmittel angeteigt, dann mit 8 g Natronlauge 38°Béversetzt und unter Zusatzvon

252 g warmem Wasser gelöst. Man rührt das Ganze in

500 g neutrale Stärketraganthverdickung ein und gibt 30 g monochloressigsaures Natrium in

30 g monochloressigsaures 100 g Wasser zu.

1000 g

55

Mit dieser Druckpaste wird in üblicher Weise gedruckt. Nach dem Trocknen wird mit neutralem Dampf etwa 5 bis 10 Minuten gedämpft, wobei die 115 Farbstoffentwicklung erfolgt. Nach dem kochenden Seifen und der üblichen Entfernung der Verdickung wird gespült und getrocknet. Man erhält ein klares, tiefes Rot. Auf Zellwolle erhält man ein gleich starkes Rot. Die Druckpaste zeigt eine sehr gute Halt- 120 barkeit.

Beispiel 2

Man verwendet in der gleichen Weise wie im Beispiel I eine Mischung, die aus äquivalenten Teilen der 125 folgenden Diazoaminoverbindung:

65

70

75

$$OCH_3$$

$$-N = N - N - SO_2 - N - CH_3 - SO_3Na$$

$$CH_3 COONa CH_3$$

und der folgenden Kupplungskomponente besteht:

CONH 80

dann hat der Druckansatz die folgende Zusammensetzung:

Druckansatz

60 g obiger Mischung,

50 g Glykolmonoäthyläther,

10 g Natronlauge 38° Bé,

250 g warmes Wasser,

30 g monochloressigsaures Natrium, 500 g neutrale Stärketraganthverdickung.

5

15

25

35

40

50

Nach der neutralen Entwicklung im Dämpfer und 85 der üblichen anschließenden Nachbehandlung erhält man ein tiefes Braun, das auf Kunstseide aller Art Drucke gleicher Stärke wie auf Baumwolle ergibt.

Ersetzt man das monochloressigsaure Natrium durch das β-chlorpropionsaure Natrium, dann erhält 90 man die gleichen Drucktiefen.

Beispiel 3

Man verwendet eine Mischung aus äquivalenten Teilen folgender Diazoaminoverbindung: 95

$$OCH_3$$

$$N = N - N - CH_3 - COONa$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$OCH_3$$

und folgender Eisfarbenkomponente:

Der benötigte Druckansatz hat die Zusammensetzung:

. Druckansatz

50 g obiger Mischung,

50 g Glykolmonoäthyläther,

8 g Natronlauge 38° Bé,

30 g monochloressigsaures Natrium,

352 g Wasser,

500 g neutrale Stärketraganthverdickung.

1000 g

Man erhält nach der im Beispiel I angegebenen Entwicklungsmethode ein klares und volles Violett. 110 Ersetzt man die verwendete Diazoaminoverbindung durch die folgende:

halten.

15

und erhöht man im Druckansatz die Natronlaugemengen von 8 g auf 12 g, dann erhält man nach der üblichen Aufarbeitung ein volles Blau.

Die Menge des monochloressigsauren Natriums kann 5 in gewissen Grenzen schwanken, ohne daß der Effekt behindert wird.

Beispiel 4

Mischt man die im Beispiel 3 im zweiten Teil angeführte Diazoaminoverbindung mit dem folgenden 10 Arylamid:

und verwendet diese Mischung in dem folgenden Druckansatz:
50 g obiger Mischung,
50 g Glykolmonoäthyläther,
12 g Natronlauge 38° Bé,
30 g β-monochlorpropionsaures Natrium,
348 g Wasser,
500 g neutrale Stärketraganthverdickung,
1000 g

dann erhält man nach der üblichen Nachbehandlung ein volles Grün.
75
Weitere Beispiele sind in der folgenden Tabelle ent-

	Lfd.	Diazoaminoverbindung aus		Eisfarbenkupplungs-	Nuance	
20	Nr.	Base	Stabilisator	komponente		
	I	r-Amino-2-methyl-4-chlor- benzol	2-Methylamino-5-sulfo- methyltaurid-1-benzoe- säure	r-Acetoacetylamino-2, 5-di- methoxy-4-chlorbenzol	Grünstichiges Gelb	8 <u>5</u>
25 .	2	r-Amino-2-methyl-5-chlor- benzol	desgl.	3, 3'-Dimethyl-4, 4'-di- acetoacetylamino- diphenyl	Gelb	90
	3	r-Amino-2-methyl-5-chlor- benzol	desgl.	1-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-äthoxybenzol	Scharlach	
30	4	1-Amino-2-methoxy- 5-chlorbenzol	desgl.	r-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-methoxybenzol	Blaustichiges Rot	95
	5	r-Amino-2-methylbenzol- 5-sulfodimethylamid	desgl.	r-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-äthoxybenzol	Orange	
35	6	r-Amino-2-methoxybenzol- 5-sulfodiäthylamid	z-Äthylamino-1-benzoe- säure-5-sulfonsäure	r-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2, 4-dimethoxy- 5-chlorbenzol	Blaustichiges Rot	100
	7	r-Amino-2-methyl-4-nitro- benzol	desgl.	1-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-methylbenzol	Bordo	
40	8	r-Amino-4-methylbenzol	Sarcosin	1-(2'-Oxycarbazol-3'-carb- oxylamino)-4-chlorbenzol	Braun	105
45	9	Dianisidin	Methyltaurin	Monoazofarbstoff: 1-Amino-2-nitrobenzol 1-Amino-7-oxynaphthalin	Schwarz	
	10	r-Aminoanthrachinon	2-Methylamino-1-benzoe- säure-5-sulfomethyl- taurid	r-Acetoacetylamino-2, 5-di- methoxy-4-chlorbenzol	Orange	110
50	II	r-Amino-2-chlor-4-benzoyl- amino-5-methoxybenzol	2-Methylamino-1-benzoe- säure-4-sulfonsäure	r-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-methyl-4-meth- oxybenzol	Korinth	115
55	12	r-Amino-2, 5-dichlorbenzol	2-Isopropylamino-5-sulfo- methyltaurid-1-benzoe- säure	I-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2-methoxybenzol	Scharlach	
JJ	13	r-Amino-2-methylbenzol- 5-sulfodimethylamid	2-Isobutylamino-1-benzoe- säure-5-sulfonsäure	ı-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-2, 5-dimethoxy- 4-chlorbenzol	Rot	120
бо .	14	1-Amino-2-methoxy- 4-nitro-5-methylbenzol	2-Äthylamino-1-benzoe- säure-5-sulfonsäure	r-(2', 3'-Oxynaphthoyl- amino)-naphthalin	Rotviolett	

Die Farbstoffe aller Beispiele können ohne eine merkliche Beeinflussung hinsichtlich des Farbtons und 125 der Stärke neben Küpenfarbstoffen gedruckt werden.

20

PATENTANSPRUCH:

10

Verfahren zur Erzeugung wasserunlöslicher Azofarbstoffe auf der Faser durch Aufdrucken von üblichen Kupplungskomponenten und stabilisierten Diazoverbindungen unter Zusatz von halogenfettsauren Salzen und fixen Alkalien zu den Druckpasten und Entwicklung des Farbstoffs durch Dämpfen mit neutralem Dampf, dadurch gekennzeichnet, daß man labile Diazoaminoverbindungen mit löslichmachenden Gruppen im Stabilisator, wie sie durch Kombination von negativ substituierten

Aminen mit Stabilisatoren schwach basischen Charakters bzw. von positiv substituierten Aminen mit Stabilisatoren stärker basischen Charakters 15 erhalten werden, Alkalisalze von Halogenfettsäuren und fixe Alkalien in einer Menge von höchstens 1 bis 2 Mol, berechnet auf die Menge der Kupplungskomponente, verwendet.

Angezogene Druckschriften: Deutsche Patentschriften Nr. 640 953, 894 687; USA.-Patentschrift Nr. 2 088 506.